## Process and catalyst for producing syndiotactic polymers.

Patent Number:

★ EP0427696, A3, B1

Publication date:

1991-05-15

Inventor(s):

RAZAVI ABBAS (BE); EWEN JOHN A (US); ELDER MICHAEL J (US)

Applicant(s)::

FINA TECHNOLOGY (US)

Requested

Patent:

JP3179006

Application

Number:

EP19900870172 19901009

Priority Number

(s):

US19890419055 19891010

IPC Classification: C08F4/642; C08F4/76; C08F10/00; C08F12/00; C08F14/00; C08F14/06

EC Classification: C08F10/00

Equivalents:

CA2027144, CN1053797, CN1061996B, CN1184118, DE69033719D, DE69033719T,

ES2156106T, JP3073227B2, KR196262

#### **Abstract**

Syndiospecific catalysts and processes for the syndiotactic propagation of a polymer chain derived from an ethylenically unsaturated monomer which contains 3 or more carbon atoms or is a substituted vinyl compound. The catalysts comprise an unbalanced metallocene cation, characterized by a cationic metallocene ligand having sterically dissimilar ring structures joined to a positively charged coordinating transition metal atom, and a stable noncoordinating counter anion for the metallocene cation. One of said ring structures is a substituted or unsubstituted cyclopentadienyl ring and the other of the ring structures is a substituted cyclopentadienyl group which is sterically different from the first cyclopentadienyl group. A structural bridge between cyclopentadienyl groups imparts stereorigidity to the catalyst. The catalyst is contacted with a C3+ alpha olefin or other ethylenically unsaturated compound in a polymerization reaction zone and maintained in contact with the catalyst in the reaction zone under polymerizatio conditions to produce a syndiotactic polymer.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

### @ 日本 閩特許庁(JP)

①特許出願公開

#### 平3-179006 ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

@Int. Cl. \*

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成3年(1991)8月5日

10/00 C 08 F 4/602 MJF MFG

7167-4 J 8016-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 5 (全17頁)

60発明の名称

シンジオタクチツク重合体の製造方法および製造用触媒

平2-273133 紐 创特

願 平2(1990)10月11日 **愛出** 

優先権主張

@1989年10月10日@米国(US)®419055

ジョン・エイ・ユーエ @発 明 者

アメリカ合衆国テキサス州77058ヒユーストン・ケントウ ッドアペニュー 16615

アパス・ラザビ 個発 明 者

ベルギー国7620パトウラージュ・リユドフランドルナンバ

マイケル・ジエイ・エ 明 者 個発

アメリカ合衆国テキサス州77546フレンズウツド・ストー

ンレツジ 706

フイナ・テクノロジ 勿出 頭 人

-・インコーポレーテ

アメリカ合衆国テキサス州75221ダラス・ビーオーボツク

ス410

ッド

弁理士 小田島 平吉 個代 理 人

#### 明細部

] [発明の名称]

シンジオタクチック重合体の製造方法および製造 用触媒

#### 2 [特許請求の範囲]

i.(a) 不均衡なメタロセンカチオンおよび該 メタロセンカチオン用の安定な非配位性の対アニ オンを有しており、彼メタロセンカチオンは正に 荷電されている配位性の避移金属原子と連結して いる立体的に異なる環構造を有するカチオン性の メタロセン配位子により特徴づけられており、敵 環構造の一方は配換されたもしくは未置換のシク ロベンタジェニル環でありそして改環構造の値方 は該第一のシクロペンタジエニル基とは立体的に 異なる嵌換されたシクロペンタジエニル蓋であり、 そして該シクロペンタジエニル甚の両者は譲環の 回転を防止ために敗配位性の金属原子に関して立 体固定的関係にある、メタロセン触媒を準備し、 (b) 政無媒を庶合反応区域において炭素数が3 以上であるかまたは歴換されたビニル化合物であ

るエチレン系不飽和単量体と接触させそして該反 応区域を重合条件下に保って該単量体のシンジオ 特異的重合を起こす

ことからなる、エチレン系不飽和単量体から誘導 される重合体額をシンジオタクチック成長させる 方法。

2.(a)式:

[R\*(CpRn)(CpR'm)MeQk]\*[P]-

各Cpはシクロペンタジエニルまたは置換さ れたシクロペンタジエニル環であり、

各Rは同一もしくは異なっておりそして炭素 数が1~20の炭化水楽基であり、

各R′は阿一もしくは異なっておりそして炭 素数が1-20の炭化水素基であり、且つ (CpR'm)が(CpRn)と立体的に異なる ように選択され、

R"は触媒に立体協定性を与えるためのCp 環類の間の構造的ブリッジであり、

Meは元素の周期律表の4b、5b、または

## 特閒平3-179006 (2)

6. b 放金属であり、

各Qは炭素数が1-20のヒドロカルビル基であるかまたはハロゲンであり、

Pは安定な非配位性のアニオンであり、

n t t 0 - 4 r h b, m t t 1 - 4 r h b, k t t 0 - 2 r h s}

により特徴づけられているメタロセン放媒を準備 L

( b ) 敗機謀を重合反応区域において炭素数が 3 以上であるかまたは置換されたビニル化合物であるエチレン系不飽和単量体と接触させそして 該反 応区域を重合条件下に保って該単量体のシンジオ 特異的重合を起こす

ことからなる、エチレン系不飽和単量体から誘導 される重合体額をシンジオタクチック成長させる 方法。

### 3.(a)式:

[R\*(Cp.Rn)(CpR'm)MeQk]\*[P]\*
[式中、

各Cpはシクロペンタジエニルまたは置換さ

てシンジオタクチックポリプロピレンを製造する ことからなる、シンジオタクチックポリプロピレ ンの製造方法。

5.不均衡なメタロセンカチオンおよび缺メタロセンカチオン用の安定な非配位性の対アニオンからなっており、該メタロセンカチオンが

れたシクロペンタジエニル環であり、

各Rは同一もしくは異なっておりそして炭素 数が1-20の炭化水素菌であり、

各 R 'は 同一も しく は 異なって おり そ し て 於 索数 が 1-20 の 世 化 水 来 甚 で あり、 且 つ (  $C_p R'_m$  ) が (  $C_p R_n$  ) と 立 体 的 に 異 な る ょ う に 選択 さ れ 、

R "は触媒に立体固定性を与えるためのCp 護銀の間の構造的ブリッジであり、

Me は元素の周期律表の4 b、5 b、または 6 b 族会異であり、

各Qは炭素数が1-20の炭化水素基である かまたはハロゲンであり、

Pは安定な非配位性のアニオンであり、

 $n \bowtie 0 - 4 \ \text{cb} \ 9$ ,  $m \bowtie 1 - 4 \ \text{cb} \ 9$ ,  $k \bowtie 0 - 2 \ \text{cb} \ 3$ 

により特徴づけられているメタロセン放鍵を準備 し、

(b)散触媒を重合反応区域においてプロピレン と接触させそして数反応区域を重合条件下に保っ

#### 式:

[R\*(CpRn)(CpR'm)MeQkl\*[P]-[式中、

各 C p はシクロペンタジエニルまたは置換されたシクロペンタジエニル環であり、

各Rは同一もしくは異なっておりそして炭素 数が1~20の炭化水素基であり、

各 R 'は 同一もしくは 具なっておりそして 炭素数が 1-20の 炭化水素基であり、 且つ (CpR'm)が (CpRn)と 立体的に 異なるように 選択され、

R"は触媒に立体固定性を与えるためのCp 環類の間の構造的ブリッジであり、

M e は元素の周期律表の 4 b 、 5 b 、または 6 b 族金属であり、

各Qは炭素数が1-20のヒドロカルビル基 であるかまたはハロゲンであり、

Pは安定な非配位性のアニオンであり、

n it 0-4  $\tau$  b 9 , m it 1-4  $\tau$  b 9 , k it 0-2  $\tau$  b b

により特徴づけられている、重合体鎖のシンジオ タクチック成長で使用するためのメタロセン触媒。 3 [発明の評細な説明]

本出願は、現在米国特許番号 4.8 9 2.8 5 1 となっている 1 9 8 8 年 7 月 1 5 日に出願された 出顕番号 2 2 0.0 0 7 の一部継続出願である。

本発明は、エチレン系不飽和化合物からシンジオタクチック預合体を製造するための触媒および方法に関するものであり、そして特に、異なるシクロペンタジェニル環類を有する立体固定性(streorigid)のカチオン性のメタロセン触媒上でのプロピレンまたはそれより高級なアルファオレフィンの重合によるシンジオタクチックポリオレフィンの製造に関するものである。

本発明を要約すれば、炭素数が3以上であるかまたは置換されたビニル化合物であるエチレン系不飽和単量体から誘導される重合体額をシンジオタクチック成長させるためのシンジオ特異的(syndiospesific)触媒および方法である。 熱触媒は、正に荷電されている配位性の遷移金属原子と

中に最初に関示されている。この特許に関示され ている如く、シンジオタクチックポリプロピレン は三塩化チタンおよび一塩化ジエチルアルミニク ムから製造された触媒を使用することにより製造 された。ナッタ他に対するその後の米国特許番号 3.305.538は、シンジオタクチックポリブ ロビレンを製造するための有機アルミニウム化合 物と組み合わされたパナジウムトリアセチルアセ トネートまたはハロゲン化されたパナジウム化合 物の使用を開示している。エンリック(Emrick)に 対する米国特許番号3.364,190は、シンジ オタクチックポリプロピレンを製造する際の微糊 分割状の三塩化チタンまたはパナジウム、塩化ア ルミニウム、トリアルキルアルミニウムおよび焼 合有ルイス准基からなる触媒系を開示している。 これらの特許参考文献中に開示されており且つ当 技術で公知の如く、シンジオタクチックポリプロ ピレンの構造および性質はアイソタクチックポリ プロピレンのものとは相当異なっている。アイソ タクチック構造は典型的には重合体主鎖を通る仮 シンジオタクチック重合体は、主要重合体額中 で単量体単位が互いに交互にしかも規則的に並ん でいる弾対称性炭素原子のエナンチオマー配置を 有している独特な立体化学的構造を有している。 シンジオタクチックポリプロピレンはナッタ (Natta)他による米国特許番号3.258.455

定の面の同一側上に連続的単量体単位の第三級 放 繋原子と結合しているメチル基を有していると記 されており、例えばメチル基は全てその面の上ま たは下にあると記載されている。フィッシャーの 投影式を用いると、アイソタクチックポリプロピ レンの立体化学的順序は下記の如である:

# ... 1111...

構造を記載するための別の方法はNMRの使用によるものである。アイソタクチック五種(pentad)に関するボヴェイのNMR命名法は...mmmm...であり、ここで各「m」は面内の同一個上の「メソ」二種(dyad)または連続的メチル甚を表わす。 当技術で公知の如く、鎖の構造におけるずれまたは連転が重合体のアイソタクチック度および結晶性を低下させる。

アイソタクチック 遊とは対照的に、シンジオタクチック重合体とは鎖中の連続的な単量体単位の第三級炭素原子と結合しているメチル誌が重合体のその面の反対側にあるものである。シンジオ

特度平3-179006 (4)

タクチックポリプロピレンは下記の如くジグザグ 要示で示される:

シンジオタクチックポリ塩化ビニルおよびポリ スチレンの対応する表示はそれぞれ下記の如くで ある:

フィッシャーの投影式を用いると、シンジオタ クチック重合体は

として示される。

NMR命名法では、この五種は...rrr...として

および1987年9月11に出願された095。 755中に開示されている。これらの出版は優光 性の立体固定性メタロセン触媒を開示しており、 該触媒はオレフィン類を重合させてアイソタクチッ ク重合体を製造しそしてそれは高度にアイソタク チック性のポリプロピレンの重合において特に有 である。

シンジオタクチックポリプロピレンまたは他のシンジオタクチックポリオレフィン類を製造するための放送は、上記の出版番号 2 2 0 .0 0 7 中に関係している。これらの放送はブリッジされの放送はである。放送はである。なは異なるシクロペンタジェニルをのして式により、後づけられている。式(1)において、CpRn)(CpRn)MeQk (1)により、数づけられている。式(1)において、CpRn)はカー2 0 のとドロカルビルを受け、R・は炭素数が1-2 0 のとドロカルビルを受け、R・は焼素数が1-2 0 の定性を与えるための

無線は上記の三種の全部の型の重合体を製造できるが、触線が非常のわずかなアタクチック重合体を有する主としてアイソタクチックまたはシンジオタクチック重合体を製造することが望ましい。アイソタクチックポリオレフィン類を製造する触線は、1987年4月3日に出願された現在出願器貌中の米国特許出職者号034.472、1987年9月11日に出願された096.075、

C p 環類の間の構造的ブリッジであり、 M e は 種 移金属を 表わして Q はヒドロカルビル基または C p R 'm)が(C p R n) と立体的に 異 c かっといっている。 n は C p であるように、 R 'm は 選択される。 n は C u な で b な と ビル が な ジェニル 環 ) に で な か ち 未 世 の シ クロペンタ ジェニル 環 ) に 変 化 し 、 の な は 1 ー 4 に る シ クロペンタ ジェニル 環 し で な な い っ な な と し な で と い う よ り む し る ・ ソタクチック 重合体 を 製造する。

その他の型のメタロセン放撃は、ターナー (Turner)他のヨーロッパ特許出版 2 7 7 ,0 0 3 およびターナーの 2 7 7 .0 0 4 中に関示されているカチオン性放棄である。これらの出版に関示されているカチオン性放棄である。これらの出版に関示されている如く、ビス(シクロペンタジエニル)ジルコニウム、チタンまたはハフニウム化合物が、プロトン供給可能カチオンを含む第二化合物と反応するか、または第一化合物上で配位子と不可逆的に反応するカチオンおよびかさ高い安定アニオ

ンからなっているイオン交換化合物と反応する。 ヨーロッパ特許出願277.003および277. 0.04中に記されている放媒は本質的にはエチレ ンの重合においてそしてより一般的にはアルファ オレフィン類、ジオレフィン類および/または炭 素数が2-18のアセチレン系不飽和化合物の重 合において特に重要であることが関示されている。 該ヨーロッパ出願で主として朗示されているのは、 エチレンの重合またはエチレンとプロピレンもし くは1-プテンとのまたはプロピレンおよび1-プテンもしくは1.4-ヘキサジエンとの共重合 である。ターナーおよびターナー他の出類に関示 されている如き重合体の立体特異性またはぞれの 欠如は一般的には論じられていないが、出願 2 7 7.004中にはアタクチックポリプロピレンを 製造するためのそして一例(実施例39)ではア イソタクチックポリプロピレンを製造するための 奥施伊が示されている。

本発明に従うと、炭素数が3以上であるかまた は置換されたビニル化合物であるエチレン系不飽

うに選択され、Rでは触媒に立体固定性を与 えるための環類の間の構造的ブリッジであり、 Meは元素の周期律表の遷移金属を表わし、 nは0-4であり、mは1-4であり、kは 0-2であり、Pは安定な非配位性のアニオ ンである1。

[R"(CpRn)(CpR'm)MeQk]\*[P]-(2) [式中、

Cpはシクロペンタジエニルまたは配換されたシクロペンタジエニル環であり、RおよびR'は同一もしくは異なっておりそして炭素数が1-20のヒドロカルビル基であり、且つCpR'mがCpRnと立体的に異なるよ

ブリッジにより与えられる。好適には、避移金属 原子はチタン、ジルコニウムまたはハフニウム原 子である。

本苑明は、中性であってもまたはカチオン性で あってもよいある種の立体固定的メタロセン無お よびシンジオタクチック重合体皮長における触媒 としてのそれらの使用を包括している。ここで使 用されている通常の業界用節に従うメタロセンと いう話は、2個のシクローC\*配位子(シクロペ ンタジェニル主たは冒換されたシクロペンタジエ ニル環類)が遷移金属或いは金属ハライド、アル キル、アルコキシ、またはアルキルもしくはアル コキシハライドなどにより供給可能な中心にある すなわち「サンドイッチ」状の金属原子と結合し でいる有機金属配位性化合物を示している。 シク ローC。配位子が中心に配位された金属原子の面 の上または下に配向されているため、そのような 構造は時には「分子サンドイッチ」とも されて いる。「カチオン性メタロセン」という爵は、中 心の配位された金属原子が正の電荷を有している

## **销期平3-179006 (6)**

メタロセンを意味しており、すなわちメタロセン 鎖体は安定なアニオンと一緒になっているカチオ ンである。本発明に包括される中性およびカチオ ン性の両者のメタロセン類は立体固定的である。 立体固定性がメタロセン錯体に付与されて、置換 されたシクロペンタジエニル環鎖の配位軸の周囲 において1種以上の方法により付与される物理的 または構造的関係による回転を防止している。屋 換基が2種の置換されたシクロペンタジエニル環 類の間の結合されていない空間的相互作用による 従来からの意味での立体的障害を与えるているよ うな筐換されたシクロペンタジエニル環類によっ て、立体固定性は付与される。置換されたシクロ ペンタジエニル環類の低い運動エネルギー状態を 与えることによっても、立体固定性を付与するこ とができる。

前記の如く、元の出頭である出頭番号220. 007は立体固定的メタロセン触媒の使用による シンジォタクチックポリプロピレンまたは他のポ リオレフィン類の製造を開示している。本発明は

でなくてもよく、しかも実際には普通はブリッジされていない。さらに、該ヨーロッパ出願中に開示されているメタロセン触媒が立体固定性を付与するためのブリッジ度になるまでは、それらは対称性でもある。ターナーのヨーロッパ出願の数示とは対照的に、本発明で使用されるカチオンをは対解的に、本発明でなければならないということだけでなく、シクロペンタジェニル基が異なっていなければならない。

本発明で使用される立体固定的なカチオン性メ タロセン放鍵は、下記式:

[R"(CpRn)(CpR'm)MeQk]\*{P]\*(2) [式中、

Cp、R、R'、Me、Q、P、k、mおよ びnは前記の如くである】

により特徴づけられている。立体固定性は、特許 :号4.892.851中に関示されているのと同様な構造的ブリッジにより付与される。

式(2)においてPにより示されているアニオンは、上記のターナーのヨーロッパ出類中に記され

特許出願 号220.007中に開示されている 型であってもよい立体固定的メタロセン触媒を使 用しており、ここでは立体固定性はブリッジ構造 により付与されており、メタロセン配位子がイオ ン化されて安定なカチオン性触媒を与える。本発 明で使用されるカチオン性メタロセン触媒は上記 の ヨーロッパ 特許 出願 277,003および27 7,004中に開示されている型の工程に従い製 造できるが、好適には以下にさらに詳細に論じら れているトリフェニルカルペニウムポレートを用 いる方法により製造される。該ヨーロッパ出願に 開示されている型の工程を本発明で使用しようと するカチオン性メタロセン熱媒の製造で使用する 場合には、ある種の重要な差異が観察されるはず であり、それは該ヨーロッパ出願はシンジオタク チック重合体の製造を開示していないためである。 すなわち、族ヨーロッパ出顧に開示されているメ タロセン熊蝶では、シクロペンタジエニル蓋は同 一であってもまたは異なっていてもよく、そして それらはブリッジ可能であるのだが必ずしもそう

ている型のものであってオンPはメタレスないがある。アニオンPはメタとほどがサービーをできないがある。かまたり中性のかが残くないになり、ないのである。を性ではないのである。ないでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、「W(Phf3)]ー、

[M o (P h F a) - ] (ここでP h F aはペンタフルオリールフェノールである) 、[CgO a]、

[SbRs]ー、および[ABRs](ここで各Rは独立してCB、C1-Cs-アルキル茲、好適にはメチル茲、アリール茲、例えばフェニルもしくは置換されたフェニル茲、または弗索化されたアリール茲である)が包含される。本発明で使用できる

中法の他に、アニオン性対イオンの別の重要な特徴は安定性および結合性である。アニオンは電子を吸引するメタロセンカチオンによって中性にされない程度まで充分安定性でなければならない。カチオンとの結合強度は、それが単量体を領皮及反応に挿入させる手段となる程度のものである。

本発明の好遇な用途はC3+アルファオレフィン類、特にプロピレン、のシンジオタクチック重合におけるものであるが、本発明をエチレン系不飽和単量体からシンジオタクチック性が望まれるとの重合体を製造する際に使用することもの重合体類のシンジオ特異的な成長を行うことがの音る。ここで使用されている「エチレン系不飽和単量体」という話は、末端ビニル基

(CH:=CH-)により特徴づけられている皮化水素または置換された炭化水素化合物を意味する。本発明で使用できるそのような化合物は少なくとも3個の炭素原子を有しているかまたは置換されたビニル化合物、特に塩化ビニル、である。それらは下記式:CH:=CH-Rにより特徴づけられており、ここでRはヒドロカルビル基または非ヒドロカルビルを表である。例えば、本発明に戻を行ってシンジオタクチックプロビレ

ターナーのヨーロッパ出願に開示されているメ タロセン触媒には、メタロセン触媒毒として機組 するメタロセン配位子のプロトン化によりルイス 塩基が製造されるかもしれないというある種の欠 点がある。本発明で使用される型のカチオン性メ タロセン放媒を製造するための舒適な工程は、非 配位性密媒中でのアニオン性化合物とシクロペン タジエニル基間のブリッジにより不均衡に且つ立 体固定性にされているジメチルメタロセンとの反 応を含んでいる。例えば、トリフェニルカルペニ ウムテトラキス(ペンタフルオロフェニル)ポロネ ートを例えばトルエンの如き溶媒中で中性メタロ センと反応させることができる。そのような触媒 およびそれらの製造はジョーン・A・エウェン (John A. Even)およびミハエル・J・エルダー (Michael J. Elder)による1989年10月30 日に出願された「オレフィン類の重合用のメタロ セン触媒の製造」に関する米国特許出願番号4l 9,046中に朗示されており、それの賭示はこ こでは全て参考用のものである。

ンは多分最も大きな実用性を有しており、 そして本発明はシンジオタクチックポリプロピレンの製造に関して詳細に記されている。 しかしながら、 シンジオタクチック配置が望まれる他の化合物に も興味がもたれている。

## 特別平3-179006 (8)

上記の如くMAOを本発明の実施において使用する必要はなくしかも好ましくは使用しないということ以外は、上記の特許出顧番号220,007中に開示されている工程および反応条件を本発明で使用することができる。先行技術は、共触媒

オン形でなければならず、そして酸プリッジされ たメタロセン類をさらに記載するために出願番号 2 2 0 . 0 0 7 の開示をここでは全て参考用に記 しておく。 R "構造的ブリッジは好適には炭素数 が1-6の、より好適には1-4の、アルキル恙、 またはケイ素、ゲルマニウム、燐、窒素、ホウ素、 もしくはアルミニウムを含有しているヒドロカル ビル基からなる群から選択される。アルキル架構 が好適である。それらの例には、置換されていて もまたは未置換であってもよいメチル、エチルお よびプロピルブリッジが包含される。Meは元素 ・の周期律妻の4、5、または6族金属であるが、 舒適には4または5族金属であり、そしてより好 週には 4 炭金属、特にチタン、ジルコニウムまた はハフニウムである。パナジウムが5族金属の中 では最も適している。各Qは炭素敷が1-20の ヒドロカルビル基であるかまたはハロゲンである。 実際問題として、Qは普通メチルもしくはエチル 益または塩素である。シンジオ特異的であるため には、メタロセン触媒中のCp環類は2個のCp

としてのMAOをメタロセン触媒と共に約100 -1000のアルミニウム対配位性金属(Me) のモル比を与える化学量論的当量よりはるかに過 倒量で使用することを開示している。MAOは一 般的に本発明では使用されず、そしてそれを使用 するとしてもそれは上記の範囲よりはるかに少な く、そして野週には10以下の、より野選には1 以下の、A2/Meモル比を与える量である。

本発明で使用される触媒はシンジオ特異的であり、そして高いシンジオタクチック指数を有する 重合体を製造する。元の出版である出版書号22 0.007中に開示されている如く、シンジオタクチック重合体は一般的に対応するアイソタクチック重合体より低い結晶化熱を有する。さらに、重合体顕中での同一番号の不完全度に関しては、シンジオタクチック重合体はアイソタクチック連合体より高い融点を有する。

本発明で使用されるメタロセン放業は出職番号 220.007中に開示されているのと実質的に 同一のプリッジされた構造であってもよいがカチ

好適には、本発明のシンジオ特異的メタロセン 無難はシクロペンタジエニル基の平面投影図とし て見る時にはメタロセン配位子の両個対称性を示 している。ここで使用されている「両側対称性」 という語は、置換されたまたは未置換のCp基の 触を通して見た配位子の対称性を意味する。例えば、イソプロピリデン(シクロペンタジエニルー 1 ーフルオレニル)配位子はそのような两個対称 性を示すが、三位置で置換されたシクロペンタジ エニル基を有する対応する構造は両個対称性を示 さない。シクロペンタジエニル基の 3 および 4 位 置に 2 個の同一置換基を有する配位子は両個対称 作を有する。

特許請求の範囲により示されている本発明の範囲を限定しようとするものではないが、重合反応では鎖が触媒位置間で移動するにつれて触媒および接近する単量体単位の興者が異性化して各単量

が重合体に付加すると信じられている。異なって置換されたCp環類の立体的遮蔽により調節される単量体のこの異性化がシンジオタクチック重合体の交互の配置特徴をもたらし、そしてそれはナッタ他により開示されている触媒の鎖ー端部調節とは対照的である。異なる反応機構が異なる重合体の構造を生じる。

本発明で使用するための舒適な触媒では、Me

上記の現在出額離校中の出願番号 4 1 9 , 0 4 6 に記されている如きトリフェニルカルベニウムボロネート類との反応により、製造することができる。適当なメタロセン先駆体 (カチオン性触媒を生成する反応前) はメチレン(シクロペンタジエニルー1ーフルオレニル)ジルコニウムジメチルはよびメチレン(・シクロペンタジエニルー1ーフルオレニル)ジルコニウムジメチルおよびメチレン(・ンデニル)(シクロペンタジエニルー1ーフルオレニル)ジルコニウムジメチル、イソプロピリデン(シクロペンタジエニルー1ーフルオレニル)ジルコニウムジメチル並びに対応するジクロライド類である。

下記の実施例は触媒先駆体の製造方法を開示しており、第二の方法が比較的安定で且つ話性である触媒を生成するために好ましい。不純な触媒により一般的には低分子量の無定形置合体が生じるため、触媒論体は「清浄」であることが重要である。一般的には、メクロセン語体の製造は、Cpまたは置換されたCp配位子を製造しそして単離

はチタン、ジルコニウムまたはハフニウムであり、 Qは好適にはメチルまたはハロゲン、好適には塩 祟、であり、そしてkは仔遊には~であるが、そ れは金属原子の原子師により変えることができる。 例示用のヒドロカルビル基には、メチル、エチル、 プロピル、イソプロピル、プチル、イソプチル、 アミル、イソアミル、ヘキシル、ヘプチル、オク チル、ノニル、デシル、セチル、フェニルなどが 包含される。本触媒中で使用できる他のヒドロカ ルビル基には、他のアルキル、アリール、アルケ ニル、アルキルアリールまたはアリールアルキル 基が包含される。さらに、RnおよびR′mは Cp環中で1個の炭素原子と結合しているヒドロ カルピル基並びに環中で2個の炭素原子と結合し ている基からなることもできる。本発明で使用さ れる無媒は、特許出願番号220,007中に開 **录されている工程に従い製造された中性のメタロ** セン部分を次に上記のヨーロッパ出職277.0 03および277.004に従いカチオン性の状 態に転化させることにより、またはより好適には

しそれを次にハロゲン化された金属と反応させて 鏡体を生成することからなっている。

下記の実施例は中性メクロセンの製造を説明す るものであり、それは次に本発明で使用するため のカチオン性メタロセン触媒に転化させることが できる。ジルコニウムおよびハフニウムメタロセ ン触媒の両者に関して、A、BおよびCと表示さ れている三種の合成工程を記載する。合成工程は 全ての方法において不話性気体雰囲気下で真空大 気グローブポックスまたはシュレンク技術を用い て実施された。合成工程は一般的に、 1 ) ハロゲ ン化されたまたはアルキル化された金属化合物を 製造し、2)配位子を製造し、3)網体を合成し、 そして4)繋件を精製する段階からなっている。 プリッジされた最後されたシクロペンタジエニル 配位子の合成は、置換されたフルヴェンを要求さ れる異なるシクロペンタジエニル環想を生成する のに充分な反応条件下で置換されたシクロペンタ ジェニルと接触させることにより、実施される。 フルヴェン中では、末端炭素原子は二重結合によ

り式

$$C_{p} - CH_{t} \tag{3}$$

により示されているシクロペンタジエニル環と結合されている。 歴典されたフルヴェン中では、末端炭素原子はジ歴典されておりそして歴典基は下記の法:

$$R a$$

$$I$$

$$C p = C R'$$

$$(4)$$

に従いCp環上で生じることができる。

式(4)において、RおよびR'はヒドロカルビル基であり、ここで各RおよびR'は同一もしくは異なっており、そしてOぐaぐ4である。合成の他の三段階は下記に示されている如くしてまたは当技術で公知の他の方法によって実施することができる。これらの方法によりジメチルフルヴェンから製造される放ୟ先駆体は、イソープロピリデン(シクロペンタジエニルー1ーフルオレニル)Me C Q であり、ここでMe は、東海側によってジルコニウムまたはハフニウムである。

配位子の元素分析は、炭素が化合物の91.8 重量%でありそして水素が7.4%であることを 示した。これはC21日20に関する92.6% の炭素および7.4%の水素に相当する。配位子 に関するNMRスペクトルは、それの構造が収換 方法Aでは、溶媒としてテトラヒドロフラン(「THF」)を使用してハロゲン化された金属化合物が製造されて、最終的な触媒器体中に結合されているTHFを生じる。特に、マンゼル(Manzer)。シ.シ.、インオーガニック・シンセシス(Inorg.Synth.)、21、135-36(1982)中に記されている如くしてMeCg、・2THFは製造された。下記の実施例ではMeはジルコニウムおよびハフニウムであるが、それはチタンまたは他の憑移金属を含むこともできる。

置換されたシクロペンタジェニル配位子は、特定のブリッジまたは環要換基の選択に依存して、当技術で公知の種々の方法を用いて製造することができる。下記の実施例に示されている好適な題様では、配位子は2・2 ーイソプロピリデン(シクロペンタジェニルーーーフルオレニル)である。この配位子を製造するためには、4 4 g(0・2 5 モル)のフルオレンを傾腕および滴下漏斗を備えた丸医フラスコ中で3 5 0 mgのTHF中に静解させた。漏斗内にはエーテル(1・4 M)中の0・2 5

されるとフルオレニル基を生成する第二のシグロペンタジエニル環とイソプロピルブリッジにより 結合されている1個のシクロペンタジエニル環と を含んでいることを規定した。

方法Aに従い製造されたメタロセン鎖体は幾ら か不純でありそして極端に空気および水分敏感性 であることが認められた。そのため、下記の実施 例では方法Aの放媒は1種以上の下記の精製工程 を用いて精製された:

1.ペンタンを用いる抽出。固体の赤色触媒維体中に含有されている痕跡量の黄色不純物をペンタンを用いてペンタンが無色になるまで繰り返し抽出した。

2.分別再結晶化。赤色鏡体を1000m2のトル エン中に溶解させ、それを微孔焼結ガラスフリットを通して濾過しそしてペンタンの添加により飽 和溶液を生成することにより、白色 Li C g から 分離した。赤色のジルコニウム鏡体は-200℃ における結晶化を用いて単離された。

3.パイオービーズ上でのクロマトグラフィー。
50gのパイオービーズSM-2(20-50メッシュ球、パイオーラッド・ラボラトリイス製の高紹合スチレンージビニルペンゼン共重合体)を30×1.5cmカラム中で真空下で70℃において48時間にわたり乾燥した。ビーズを次にトルエンを用いて数時間にわたり平衡化した。トルエ

H f C 4.を別個に - 7 8 ℃の1 2 5 mgの塩化メチ レン中でスラリー化した。HICstスラリーを配 位子疳液を含有しているフラスコ中に急速にカニュ ーレ舐加した。昆合物も−78℃において2時間 にわたりスラリー化し、放置してゆっくり25℃ にまで暖め、そしてさらに12時間投丼した。不 溶性の白色塩(LiCg)を造別した。 褐色/黄 色の塩化メチレン溶液を一20℃に12時間にわ たり冷却しそして上世み夜をカニューレ除去する ことにより、中程皮の空気敏感性の黄色粉末が得 られた。その上に再びカニューレで戻されている 冷たい上澄み液を繰り返し瀘別することにより、 明るい黄色の生成物を焼結ガラスフィルター上で 洗浄した。俯蝶を真空を用いてポンプ除去するこ とにより触媒類体を単離し、そしてそれを乾燥し ている脱酸素化されたアルゴンの下で貯蔵した。 この方法で5.5gの触媒論体が生成した。

方法Bを用いて製造されたハフニウム輸体の元 来分析は、メタロセンが 4 8 . 7 9 重量 × の炭深、 3 . 4 % の水素、 1 5 . 1 4 % の塩素および 3 3 . ン中の赤色触媒館体の機縮存在をカラム下で15 0-200mgのトルエンを用いて溶離した。 真空 下でトルエンを蒸発させることにより、 競体を回 取した。

別の合成工程としての方法Bでは、より空気安 定性でありより活性な中性メタロゼン類が得られ、 そしてそれらをカチオン性触媒に添加して高部合 のシンジオタクチックポリプロピレンを生成する ことができる。この方法では、塩化メチレンが非 配位性音媒として使用される。下記の方法は遷移 金異としてハフニウムを使用するが、該工程はジ ルコニウム、チタンまたは他の遷移金爲の使用に も応用できる。登失されたシクロペンタジエニル 配位子は上記の方法Aに記されているのと同じ方 法でTHF中で合成された。方法Aに記されてい る如くして疳媒を真空中で除去しそしてペンタン で沈静することにより、配位子の赤色ジリチオ塩 (0.025モル)が単雄された。単雄された赤色 のジリチオ塩を125m4の冷たい塩化メチレン中 に疳解させ、そして等量(0.025モル)の

2%のハフニウムからなっていることを示した。 これらの百分字はCュiHiaHfCqzに対する理論 値、すなわち48.39%の炭素、3.45%の水 素、 1 3 . 5 9 % の塩素および 3 4 . 1 1 % のハブ ニウムに匹敵している。同様に、方法Bを用いて 製造されたジルコニクム触媒も予測値または理論 雄に近い元素分析を示している。さらに、下配の 実施例中に示されているある彼のハフニウム輸体 は約4%の2rCB.も合有している96%純度の HfCLを用いて製造された。さらに別の触媒就 料は99.99%純皮のHfCgを用いて製造さ れた。小餌合のジルコニウムを含有している触媒 を用いて製造された食合体と比較した場合には中 性形の純粋なHf魚媒を用いて製造された重合体 の分子量分布において差異が見られる。これに関 すると、カチオン性の混合触媒は純粋な触媒系に より製造されたものより広い分子量分布を有する 重合体を生成することが予期できる。

方法Cに関すると、 5 .0 0 g (0 .0 l 8 M)の 微換されたシクロペンタジエニル配位子を不活性

## 特朗平3-179006 (12)

雰囲気下で60mgの蒸留されたTHF中に溶解さ せた。10分間にわたり0℃に冷却した後に、1 8 mqの 2 . 5 M n - プチルリチウム辞液(ヘキサ ン中、 0.0 4 4 M ) を 1 時間にわたり資々低加 した。生じたピンク色の溶液を室風に硬めそして 合計2時間にわたり撹拌した。溶媒を真空管上で 験去してジリチオ塩のピンク色の間体を与え、そ れを150mgの乾燥しているガス抜きされたペン タンを用いて3回洗浄した。残存している極賞色 の固体を真空下で2時間にわたり乾燥し、室温に おいて50mgの返留されたトルエン中に再避解さ せ、そして赤色溶液を一77℃に冷却した。反応 フラスコを宝温に暖め、そして14時間提弁した。 4.2 g の Z r C 4.(0.0 1 8 M)の 5 0 m4の トル エン中スラリーを加え、さらに4部分の100mg のトルエンを使用して全てのZrCaを反応フラ スコ中に洗い流した。-77つにおいて1時間挫 件した後に、溶媒を二重末蝸針を介して除去して、 透明な赤色の誰液を与え、フィルター上には白色 のゴム状装造が残った。溶媒を譲渡から除去して

色固体を50m4の緩かいトルエン中に再密解させた。50m4のペンタンを抵加しそして-20℃に冷却すると、1.75gの食色館体(94%収率)が生じた。

第二の工程では、2 8 ミリモルの塩化メチルマ グネシウム(THF中3.0 M育液)を上記の方法 Bで製造された-7 8 ℃の

i Pr [Cp-1-Flu] 2r Ca\*(6.15g、14 ミリモル)の塩化メチレン(150m4)中スラリーに調々版加した。冷たいパッチをフラスコから取り出し、そして室温に暖めた後に撹拌を1時間続けた。溶媒を真空中で除去し、そして黄色の残液をトルエン/ペンタン混合物(50/50、150m4)を用いて抽出し、10mgに適留し、そして0℃に冷却して、1.5gの黄色のiPr[Cp-1-Flu] 2r(CH3)\*を与えた。 場体を濾過し、そして10mg部分の冷たいペンタンで2回洗浄した。さらに2.0gの

i P r [C p - 1 - F 1 u ] Z r (C H 1) 1 &

MgCau進合物から100mgのトルエンを用いて

赤色粉末(4.9 l g、0.0 l l M、62%)を 与え、それを真空乾燥しそして乾燥している脱酸 変化されたアルゴンの下で貯蔵した。

競体を、最少量の蒸留されたCH<sub>3</sub>CQ<sub>3</sub>中に溶解させそして散網フリットを通して濾過することにより、再結晶化させた。等量のヘキサンを加えそしてー77℃の明るい赤色溶液を機縮して赤色結晶を与え、それを溶媒のカニューレ除去および真空乾燥により集めた。

iPr{Cp-l-Flu]Zr(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>の合成では、二種の工程が使用された。第一の工程では 倒腕、満下漏斗および磁気提件棒を備えた丸底フラスコ中に含まれている 100 maのジエナルエーテル中に2gの上配の方法Bで製造されたiPr{Cp-l-Flu}ZrCa<sub>2</sub>を懸満させた。 2当量の塩化メナルマグネシウム(3 ·l max、TH F中3 M 遊波)を満々版加した。冷たいパッチを 取り除き、そしてフラスコを変温に硬めた。塩化マグネシウムの濾過後に、明るい黄色のエーテル 療が得られた。エーテルを落発させ、そして黄

抽出すると、6.7gの不溶性の白色粉末が残り、それはMgCam・2THFであると推定された。 収率はZrを基にして62%であった。1H N MR (CD2Ca2、5.32ppm):d(2H) 8.14;d(2H)7.67;t(2H)7.36: t(2H)6.25;d(2H)5.55;S(6H)2. 09;8(6H)-1.63。

上記の如く、中性メタロセン類を本発明で有用なカチオン系のメタロセン放媒に転化させるための好選駆様は中性メタロセン類とトリフェニルカルベニウムポロネートとの反応を含んでいる。 好遊な反応物はトリフェニルカルベニウムテトラキス(ペンタフルオルフェニル)ポロネートである。 下記の実施例は、本発明に従うポリプロピレンの製造で使用される種々のプリッジされたカチオン性のメタロセン触媒を説明するものである。

#### 実施併し

120gのトリフェニルカルベニウムテトラキス(ベンタフルオルフェニル)ボロネートを10-20m2のトルエン中に密解させた。80mgの

## 特閒平3-179006 (13)

i Pr(Cp-1-Flu)ZrMe \*と略されているイソプロピリデン(シクロペンタジエニルー1-フルオレニル)ジルコニウムジメチルを10-20 \*2のトルエン中に溶解させた。2種の溶液を窒温で5分間にわたり一緒に混合した。

反応温度を 7 0 ℃に設定し、そして 1 リットルのプロピレンを反応器中にポンプで加えた。 触媒混合物を 5 0 m 2のステンレス鋼ボンベに加えた。 2 0 0 m 2のプロピレンをポンベを通して反応器中にポンプで加えた。 反応器の内容物を 1 0 分間投枠した。 反応器温度は 1 0 0 ℃以上に上昇した。 未反応のプロピレンを反応器から排気した。

反応生成物をアセトンで洗浄しそして真空下で 乾燥した。盘合体を重量測定しそして融点に関し て分析した。融点は示差走査熱量計(DSC)か ら誘導された。

#### 実施例2

6 0 m g のトリフェニルカルベニウムテトラキス(ペンタフルオルフェニル)ポロネート、 4 0 m g のイソプロピリデン(シクロベンタジエニル

パークレーブ反応器に加えた。反応器温度を70 でに設定し、そして1.5リットルのプロピレン を反応器に加えた。混合物を1200ァpmで1 0分間批拌した。

100mgのトリフェニルカルベニウムテトラキス(ベンタフルオルフェニル)ボロネートを10-20mlのトルエン中に辞解させた。60mgのiPr(Cp-1-F1u)ZrMezを10-20mlのトルエン中に辞解させた。2種の溶液を室型で5分間にわたり一緒に混合した。

触媒混合物を50mgのステンレス鋼ポンペに加えた。200mgのプロピレンをポンペを通して反応器中にポンプで加えた。反応器の内容物を1時間批拌した。未反応のプロピレンを反応器から排気した。

反応生成物をアセトンで洗浄しそして真空下で 乾燥した。重合体を重量測定しそして融点に関し て分析した。融点は示差走査熱量計(DSC)か ら誘導された。結果を表』に示す。

#### 実施例 6

- 1 - フルオレニル)ジルコニウムジメチル、および 6 0 分間の実験時間を用いて、実施例 1 の工程を繰り返した。

#### 実施例3

60mgのトリフェニルカルペニウムテトラキス(ペンタフルオルフェニル)ポロネート、40mgのイソプロピリデン(シクロペンタジエニルー1ーフルオレニル)ジルコニウムジメチル、80℃の反応器温度および60分間の実験時間を用いて、実施例1の工程を繰り返した。

#### 実施例4

100mgのトリフェニルカルベニウムテトゥキス(ベンタフルオルフェニル)ポロネートおよび60mgのiPr(Cp-l-Flu)ZrMezを用いて、実施例lの工程を繰り返した。反応器温度を70℃に設定した。反応器の内容物を1時間にわたり提择した。結果を表1に示す。

#### 突旋例5

0.16ミリモルのトリメチルアルミニウム (T MA)を 2 mgのトルエン中に溶解させそしてジッ

0.48ミリモルのトリメチルアルミニウム (TMA)、100mgのトリフェニルカルベニウムテトラキス(ペンタフルオルフェニル)ポロネートおよび60mgの

i Pr(Cp-l-Flu)2rMezを用いて、 実施例5の工程を繰り返した。結果を表しに示す。 実施例7

0.16ミリモルのトリメチルアルミニウム (TMA)、60mgのトリフェニルカルベニウムテトラキス(ベンタフルオルフェニル)ポロネートむよび20mgの

i P r (C p - l - F l u ) Z r M e i を用いて、 実施例 5 の工程を繰り返した。反応器の内容物を 」時間にわたり挺抖した。結果を表しに示す。 実施例 8

0.16ミリモルのトリメチルアルミニウム (TMA) を 2 m4のトルエン中に溶解させそしてジッ・パークレープ反応器に加えた。反応器温度を 7 0 ℃に設定し、そして 1.5 リットルのプロビレンを反応器に加えた。 混合物を 1 2 0 0 r p m で 1

### 特闆平3-179006 (14)

#### . 0 分間提件した。

46mgのトリス(ベンタフルオルフェニル)ポロンを10-20mgのトルエン中に溶解させた。
35mgのiPr(Cp-1-Flu)2rMerを10-20mgのトルエン中に溶解させた。2種の溶液を室温で5分間にわたり一緒に混合した。

無媒配合物を50m4のステンレス鋼ポンペに加えた。200m8のプロピレンをポンペを通して反応器中にポンプで加えた。反応器の内容物を30分間批拌した。未反応のプロピレンを反応器から排気した。

反応生成物をアセトンで洗浄しそして真空下で 乾燥した。重合体を重量測定しそして融点に関し て分析した。融点は示差走査熱量計(DSC)か ら誘導された。結果を表Ⅰに示す。

#### 実施例9

0.33ミリモルのトリエチルアルミニウム (TEA1)、78.6mgのトリス(ペンタフルオルフェニル)ポロンおよび60mgの

iPr(Co-l-Flu)ZrMeiを用いて、

i Pr(Cp-l-Flu)2rMe zを用いて、 実施例8の工程を繰り返した。反応器の内容物を 30分間批拌した。結果を表した示す。

#### 灾施佣13

①.1 ②ミリモルのトリエチルアルミニウム (TEA1)、46mgのトリス(ペンタフルオルフェニル)ポロンおよび35mgの

i P r (C p - l - F l u ) Z r M e zを用いて、 実施例 8 の工程を繰り返した。反応器の内容物を 3 0 分間推拌した。結果を表しに示す。

#### 灾施例14

E A l )、 4 6 m g のトリス(ペンタフルオルフェニル)ポロンおよび l 5 m g の
i P r (C p - l - F l n ) Z r M e sを用いて、
実施例 8 の工程を繰り返した。反応器の内容物を
3 0 分類批拌した。結果を表しに示す。

0.16ミリモルのトリエチルアルミニウム (T

実施例8の工程を繰り返した。反応器の内容物を 30分間批拌した。結果を表』に示す。

#### 実施例10

0.33ミリモルのトリエチルアルミニウム (TEA1)、27mgのトリス(ペンタフルオルフェニル)ポロンおよび20mgの

i Pr(Cp-l-Flu)ZrMeiを用いて、 実施例8の工程を繰り返した。反応器の内容物を 30分間提拌した。結果を表』に示す。

#### 実施 例 1 1

0.33ミリモルのトリエチルアルミニウム(TEA1)、46mgのトリス(ベンタフルオルフェニル)ポロンおよび35mgの
iPr(Cp-1-Flu)ZrMe:を用いて、
実施例8の工程を繰り返した。反応器の内容物を
30分間撹拌した。結果を実『に示す。

#### 灾 施 保 1 2

0.16ミリモルのトリエチルアルミニウム (TEA1)、46mgのトリス(ペンタフルオルフェニル)ポロンおよび35mgの

表 [ iPr(Cp-1-Flu)ZrNo: [Ph:C][BPh+。] アルミニウム 実験時間 アルキル

	μモル(mg)	μモル(mg)	ミリモル	<u></u>
ı.	204(80)	130(120)	8	5
2.	102(40)	65(60)	0	60
3.	102(40)	65(60)	0	60
4.	154(60)	109(100)	0	60
5.	154(60)	109(100)	TMA 0.16	60
6.	154(60)	109(100)	0-48	60
7.	51(20)	65(60)	0.16	60
		B(C <sub>o</sub> F <sub>s</sub> ) <sub>3</sub>		
8.	89.5(35)	89.6(46)	TMA 0.16	30
9.	153(60)	153(78-6)	TEA1 .0.33	30
10-	51.2(20)	52.73(27)	0.33	30
11.	89.5(35)	89.8(46)	0.33	30
12.	89.5(35)	89.8(46)	0.16	30
13.	89.5(35)	89-8(46)	0.10	30
14.	38.4(15)	89.8(46)	0-16	30

1	合温度	収率	点癌
_	<u> </u>	_8	t
1.	70	224	115
2.	70	186	119
3-	80	2	80
4.	70	51	-
5.	70	284	116
6.	70	268	117
7.	70	156	116
8.	70	167	
9.	70	123	
10.	70	7	110
11.	70	110	123
12.	70	168	1 <b>0</b> 5
13.	70	5	105
14.	70	58	

ことからなる、エチレン系不飽和単量体から誘導 される重合体鎖をシンジオタクチック成長させる 方法。

2.放題移金属原子がチタン、ジルコニウムまた はハフニウム原子である、上記1の方法。

3. 設エチレン系不飽和単量体がプロピレンである、上記2の方法。

4. 該重合反応を、10以下のA2/Meモル比を 与えるような水準にアルミノキサン濃度が保たれ ているような条件下で実施する、上記3の方法。 5. 該重合方法を追加量のアルミノキサンの不存 在下で実施する、上記4の方法。

### 6.(a)式:

[R"(CpRn)(CpR'm)MeQk]\*[P]\* [式中、

各Cpはシクロペンタジエニルまたは置換されたシクロペンタジエニル環であり、

各 R は 回一も しく は 異なって おりそして 炭素 数が 1 - 20の 炭化水素基であり、

各R′は同一もしくは異なっておりそして炭

本発明の主なる特徴および態様は以下のとおり である。

1.(a) 不均衡なメタロセンカチオンおよび設 メタロセンカチオン用の安定な非配位性の対アニ オンを有しており、跛メタロセンカチオンは正に 荷載されている配位性の遺移金鳳原子と連結して いる立体的に異なる環構造を有するカチオン性の メタロセン配位子により特徴づけられており、眩 理機造の一方は置換されたもしくは未置換のシク ロベンタジェニル環でありそして放環構造の他方 は該第一のシクロペンタジエニル蓝とは立体的に 異なる歴典されたシクロペンタジエニル基であり、 そして数シクロペンタジエニル基の両者は該環の 個転を防止ために該配位性の金属原子に関して立 体周定的関係にある、メタロセン触媒を準備し、 (b) 該触媒を重合反応区域において炭素数が3 以上であるかまたは置換されたビニル化合物であ るエチレン系不飽和単量体と接触させそして誤反 応区域を重合条件下に保って該単量体のシンジオ 特異的重合を起こす

来数が1-20の炭化水素基であり、且つ (CpR'm)が(CpRn)と立体的に異なる ように選択され、

R "は触媒に立体固定性を与えるためのCp 環類の間の構造的ブリッジであり、

 Me は元素の周期体表の4b、5b、または

 6b 族金属であり、

各Qは炭素数が1-20のヒドロカルビル基であるかまたはハロゲンであり、

Pは安定な非配位性のアニオンであり、

n は 0 - 4 であり、m は 1 - 4 であり、 k は 0 - 2 である1

により特徴づけられているメタロセン放媒を単備 i

(b) 該触媒を重合反応区域において炭素数が3 以上であるかまたは酸換されたビニル化合物であるエチレン系不飽和単量体と接触させそして該反応区域を重合条件下に保って該単量体のシンジオ 特異的重合を起こす

ことからなる、エチレン系不飽和単量体から誘導

### 特閒平3-179006(16)

される重合体額をシンジオタクチック成長させる 方法。

7.Meがチタン、ジルコニウムまたはハフニウムでありそしてkがしである、上記 6 の方法。

8.Qがメチル基である、上記7の方法。

9.該エチレン系不飽和単量体が C 3+ 炭化水業である、上記 6 の方法。

10.設エチレン系不飽和単量体がビニル芳香族 化合物である、上記7の方法。

11.該ビニル芳香族化合物がスチレンである、上記10の方法。

12.該エチレン系不飽和単量体が置換されたビニル化合物である、上記6の方法。

13.該置換されたビニル化合物が塩化ビニルである、上記12の方法。

1 4.該エチレン系不飽和単量体が C 3+ アルファ オレフィンである、上記 6 の方法。

15、(a) 式:

{R"(CpRn)(CpR'm)MeQk}'{P}' (式中、

と接触させそして親反応区域を重合条件下に保ってシンジオタクチックポリプロピレンを製造することからなる、シンジオタクチックポリプロピレンの製造方法。

16.該重合反応を、10以下のAQ/Meモル比を与えるような水準にアルミノキサン機度が保たれているような条件下で実施する、上記15の方法。

17.該重合方法を追加量のアルミノキサンの不 存在下で実施する、上記16の方法。

18.不均衡なメタロセンカチオンおよび族メタロセンカチオン用の安定な非配位性の対アニオンからなっており、族メタロセンカチオンは正に育電されている配位性の遷移金銭原子と連結している立体的に異なる環構造を有するカチオン性のメタロセン配位子により特徴づけられており、該環

造の一方は置換されたもしくは未置換のシクロペンタジェニル環でありそして装環構造の他方は 鉄第一のシクロペンタジェニル基とは立体的に異なる置換されたシクロペンタジェニル基であり、 各Cpはシクロペンタジエニルまたは置換されたシクロペンタジエニル環であり、

各Rは同一もしくは異なっておりそして炭素 数が1~20の炭化水素基であり、

各 R 'は同一もしくは異なっておりそして故 素数が 1 - 2 0 の 炭化水来基であり、且つ (C p R 'm)が(C p R n)と立体的に異なる ように選択され、

R"は触媒に立体固定性を与えるためのCゥ 環類の間の構造的ブリッジであり、

M e は元素の周期律表の 4 b 、 5 b 、または 6 b 族会員であり、

各 Q は炭素数が 1 - 2 0 の炭化水素基である かまたはハロゲンであり、

P は安定な非配位性のアニオンであり、 n は 0 - 4 であり、m は 1 - 4 であり、k

nは0-4であり、mは1-4であり、kは 0-2である]

により特徴づけられているメタロセン放媒を準備 し、

(b) 該触媒を重合反応区域においてプロピレン

そして独シクロペンタジェニル基の両者は該環の 回転を防止ために該配位性の金属原子に関して立 体固定的関係にある、重合体鎖のシンジオタクチッ ク皮長で使用するためのメタロセン放媒。

【9. 版立体固定的関係が該シクロペンタジェニル基の間に伸びている構造的なブリッジにより与 えられている、上記18の触媒。

20.不均衡なメタロセンカチオンおよび該メタロセンカチオン用の安定な非配位性の対アニオンからなっており、該メタロセンカチオンが
式:

[R\*(CpRn)(CpR\*m)MeQk]\*[P]\*
[式中、

各 C p はシクロペンタジエニルまたは置換されたシクロペンタジエニル環であり、

各 R は同一もしくは異なっておりそして炭素 数が 1 - 2 0 の炭化水素基であり、

各 R 'は 何 一 も し く は 異 なっ て お り そ し て 世 素 数 が 1 ~ 2 0 の 炭 化 水 素 基 で あ り 、 且 つ ( C p R ' m )が ( C p R n ) と 立 体 的 に 異 な る

## 待閒平3-179006 (17)

ように選択され、

R"は触媒に立体固定性を与えるための C p 膜類の間の構造的ブリッジであり、

Me は元素の周期律表の 4 b 、 5 b 、または 6 b 族 金属であり、

各Qは炭素数が1-20のヒドロカルビル基であるかまたはハロゲンであり、

Pは安定な非配位性のアニオンであり、

 $n \bowtie 0 - 4 \Rightarrow 0$ ,  $m \bowtie 1 - 4 \Rightarrow 0$ ,  $k \bowtie 0 - 2 \Rightarrow 0$ }

により特徴づけられている、重合体鎖のシンジオタクチック成長で使用するためのメタロセン触媒。 21.Meがチタン、ジルコニウムまたはハフニウムでありそしてkが1である、上記 20の触媒。 22.該遷移金属がチタン、ジルコニウムまたは

23.(CpR'm)がフルオレニルまたはインデニル基を形成するようにR'mが選択される、上記20の触媒。

ハフニウムである、上記20の触媒。

24.R\*が炭素数が1-4のアルキレン基、ケイ

来ヒドロカルビル基、ゲルマニウムヒドロカルビル基、焼ヒドロカルビル基、窒素ヒドロカルビル 基、ホウ素ヒドロカルビル基、およびアルミニウムヒドロカルビル基からなる群から選択される、 上記20の触媒。

25.Qがメチル基である、上配 2 4 の 触媒。 26.(C p R 'm)がフルオレニルまたはインデニ ル基を形成するように R 'm が選択される、上記

27.R\*(C p R n )(C p R 'm )がイソプロピリ デン(シクロペンタジエニルー l ーフルオレニル)

特許出願人 フイナ・テクノロジー・インコーポ レーテッド

代 理 人 弁理士 小田島 平 首

基である、上記26の触媒。

25の触媒。

